PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Būro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61K 31/21, 9/70

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 92/22292

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum: 23. Dezember 1992 (23.12.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/01169

(22) Internationales Anmeldedatum:

25. Mai 1992 (25.05.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 18 891.8

10. Juni 1991 (10.06.91) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
SCHWARZ PHARMA AG [DE/DE]; Alfred-NobelStr. 10, D-4019 Monheim/Rhld. (DE). LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME GmbH & Co. KG
[DE/DE]; Irlicher Str. 55, D-5450 Neuwied 12 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BEUTNER, Dieter [DE/DE]; Lortzingweg 52, D-4019 Monheim (DE). KNOBELSDORFF, V., Henning [DE/DE]; Rüsterstr. 40, D-5300 Bonn 3 (DE). WOLFF, Hans-Michael [DE/DE]; Richard-Wagner-Str. 2, D-4019 Monheim (DE). HOFF-MANN, Rainer [DE/DE]; Burghofstr. 123, D-5450 Neuwied 22 (DE). MECONI, Reinhold [DE/DE]; Alemannenstr. 42, D-5450 Neuwied 11 (DE). KLEIN, Robert, Peter [DE/DE]; Wickingerstr. 3, D-5450 Neuwied 11 (DE).

(74) Anwalt: COHAUSZ & FLORACK; Schumannstr. 97/Postf. 14 01 61, D-4000 Düsseldorf 1 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: NITROGLYCERINE PLASTER AND PROCESS FOR MAKING IT

(54) Bezeichnung: NITROGLYCERIN-PFLASTER UND VERFAHREN ZU SEINER HERSTELLUNG

(57) Abstract

The invention relates to a dermal plaster for the transdermal provision of nitroglycerine consisting of a carrier film and a removable protective film and a special adhesive mass containing nitroglycerine on the basis of a cross-linked acrylatevinyl acetate copolymer in which the monomer mix used for polymerisation contains 21 to 40 % wt. vinyl acetate, 55 to 70 % wt. of an acrylic acid-C₂₋₈-alkyl ester and 3 to 10 % wt. of an acrylic acid-C₂₋₄-hydroxyalkyl ester and which is cross-linked by besting and the property of the second state of the second state

Plaster section

TF

TP- Carrier film

Try Athasive film

Reduction

ST- Charrier film

Try Athasive film

Reduction

St- Com film

St- Com fi

linked by heating and the removal of any solvents present after the addition of a customary cross-linking agent and the nitroglycerine. The special adhesive mass of the invention has not only a high absorption capacity but also a high and controllable capacity for giving off nitroglycerine so that the delivery area of the plaster can be kept small for the necessary quantity to be delivered daily and hence the cost of the plaster is very low. At the same time, the manufacturing process is simplified by the simple adhesive compound, there is not need for the addition of further substances to improve the transepidermal conveyance of substances and the cost of the plaster can thus be kept down and the risk of skin irritation is avoided.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, bestehend neben einer Trägerfolie und einer abziehbaren Schutzfolie aus einer Nitroglycerin enthaltenden besonderen Klebemasse auf Basis eines vernetzten Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats, dessen zur Polymerisation eingesetztes Monomerengemisch 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines Acrylsäure-C₂₋₄-hydroxyalkylesters enthält und das nach Zumischen eines üblichen Vernetzers und dem Nitroglycerin zusätzlich durch Erwärmen und Entfernen von vorhandenen Lösungsmitteln vernetzt ist. Die spezielle erfindungsgemäße Klebemasse hat nicht nur eine hohe Aufnahmekapazität, sondern auch eine hohe und kontrollierbare Abgabefähigkeit für Nitroglycerin, so daß für die notwendige Freisetzungsmenge pro Tag die Freisetzungsfläche des Pflasters klein gehalten werden kann und so die Kosten des Pflasters sehr niedrig sind. Gleichzeitig wird durch die einfache Klebemasse das Herstellungsverfahren vereinfacht, der Zusatz weiterer Stoffe zur Erhöhung des transepidermalen Stofftransports eingespart und so die Kosten des Pflasters weiter gering gehalten und das Risiko von Hautirritationen vermieden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	B	FI	Finaland	MN	Mongolci
AΤ	Österreich			MR	Mauritanien
AU	Australien	FR	Frankreich		Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon ·	MW	
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NL.	Niederlande
BF	Burkina haso	GN	Guinea	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	CR	Griechenland	PL	Polen .
BJ.	Benin	HU	Ungarn	RO	Rumānien
BR	Brasilien	IE	Irland	RU	Russische Föderation
		iΤ	Italien	SD	Sudan
CA	Kanada			SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SN	Senegal
CC	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea		Soviet Union
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SU	
CI	Côte d'Ivoire	Li	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TC	Togo
Csi	Tschechoslowalci	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
		MC	Monaco		•
DE*	Deutschland		•		
DK	Dänemurk	MG	Madagaskar		•
FC	Sounien	ML	Mali		

WO 92/22292 PCT/EP92/01169

Nitroglycerin-Pflaster und Verfahren zu seiner Herstellung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, bestehend aus einer Trägerfolie und einer Nitroglycerin enthaltenden Klebemasse auf Basis eines vernetzten Acrylat-Copolymerisates. Das Pflaster weist weiterhin eine Schutzfolie auf, die vor Gebrauch des Pflasters, d.h. vor Anbringen desselben auf die Haut durch Abziehen entfernt wird.

Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin sind zahlreich bekannt. Zum Beispiel beschreiben DE 2135533 und DE 3315272 Pflaster, die mehrschichtig aufgebaut sind und die Wirkstoffabgabe steuern. Nitroglycerin wird nach verschiedenen Mechanismen, sei es aus einem einschichtigen Reservoir durch eine Steuermembran (DE 2135533), sei es durch besondere Gestaltung des mehrschichtigen Reservoirs (DE 3315272), freigesetzt. Da die vielschichtigen Hautpflaster insbesondere in ihrer Herstellung recht teuer sind, hat man in jüngerer Vergangenheit Pflaster entwickelt, die neben der Trägerfolie aus einer einzigen Schicht aufgebaut sind. Um in genügendem Ausmaß Nitroglycerin aufnehmen und wieder in genügendem Maß Nitroglycerin an die Haut abegeben zu können, hat man hierbei verschiedene selbstklebende Haftklebemassen mit den verschiedensten Eigenschaften in bezug auf Wirkstoffaufnahmekapazität, Wirkstoffabgabe und Haftfähigkeit auf der Haut entwickelt. Als Beispiele hierfür seien genannt GB-A 2095108, DE-OS 3231400, GB-A 2086224, EP-A 0062682, EP 85903926.5, EP 86902978.5,

EP 0285550, EP 0272562, US 4608249 und DE-PS 3200369. Je nach den eingesetzten Materialien und dem Vernetzungsgrad haben die Pflaster unterschiedliche Aufnahmekapazität und Abgabefähigkeit für Nitroglycerin und sind durch eine unterschiedliche Haftfähigkeit zur Haut gekennzeichnet. Unterschiedliche Hautverträglichkeit spielt ebenso eine erhebliche Rolle. Manche der Pflaster enthalten zusätzlich Stoffe zur Erhöhung des transepidermalen Stofftransports (sog. Resorptionsbeschleuniger).

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Schaffung eines Hautpflasters zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, das gekennzeichnet ist durch Einsatz eines Haftklebers, der nicht nur eine möglichst hohe Aufnahmekapazität, sondern auch eine hohe Abgabefähigkeit für Nitroglycerin besitzt, so daß für die notwendige Freisetzungsmenge pro Tag die Freisetzungsfläche des Pflaster klein gehalten werden kann und hierdurch die Kosten des Pflasters möglichst niedrig sind. Gleichzeitig soll durch Einsetzung eines speziellen Klebers das Herstellungsverfahren vereinfacht, seine Kosten gering und der Zusatz von Resorptionsbeschleunigern eingespart werden. Diese Vereinfachung der pharmazeutischen Formulierung verringert zugleich das Risiko von Hautirritationen und/oder einer unkontrollierbaren Veränderung der Nitroglycerinkonzentration in der Haftklebemasse, was mit der Penetration von Resorptionsbeschleunigern aus der Klebemasse in die Haut einhergehen kann.

Das erfindungsgemäße Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, bestehend aus einer Trägerfolie, einer Nitroglycerin enthaltenden Klebemasse auf Basis eines vernetzten Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats und einer üblichen abziehbaren Schutzfolie

ist dadurch gekennzeichnet, daß die das Nitroglycerin enthaltende Klebemasse dadurch erhalten ist, daß in einer ersten Stufe ein Gemisch aus 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines Acrylsäure-C -alkylesters und 3 bis 10 Gew.-% eines Acrylsäure-C₂₋₄-hydroxyacrylesters, bei 100 Gew.-% Monomeren im Gemisch, in einem organischen Lösungsmittel einer radikalischen Polymerisation unterworfen wird, sodann in einer zweiten Stufe ein übliches Vernetzungsmittel in einem organischen Lösungsmittel und das Nitroglycerin in der für die beabsichtigte Anwendung des Pflasters notwendigen Menge, gegebenenfalls in einem organischen Lösungsmittel zugemischt wird und schließlich in einer dritten Stufe das erhaltene Gemisch bzw. das bestimmte Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat in einer zusätzlichen Stufe unter Erwärmen und Entfernen des eingesetzten organischen Lösungsmittels bzw. Lösungsmittelgemischs vernetzt wird und das enthaltene Nitroglycerin durch die nachträgliche und zusätzliche Vernetzung des besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats in besonderer Weise in die Klebemasse "eingebaut" wird. Das Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat hat eine relative Viskosität von 3,0 bis 4,2.

Bevorzugt enthält das Monomerengemisch neben Vinylacetat 2-Ethylhexylacrylat und Hydroxyethylacrylat. Bevorzugt ist die nachfolgende Vernetzung des besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats mit einem Titansäureester bestehend aus Polybutyltitanat und/oder Titanacetylacetonat, insbesondere in einer Menge von 0,3 bis 3 Gew.-% hiervon, die Gewichtsprozente bezogen auf das Gewicht des Copolymerisats, durchgeführt.

Das Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen Pflasters ist dadurch gekennzeichnet, daß eine Nitroglycerin in der für die beabsichtigte Anwendung des Pflasters notwendigen Menge und einen üblichen Vernetzer oder ein übliches Vernetzergemisch enthaltende Lösung eines durch radikalische Polymerisation eines Monomerengemisches bestehend aus 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines Acrylsäure-C -alkylesters und 3 bis 10 Gew.-% eines Acrylsäure-C -hydroxyalkylesters erhaltenen Copolymerisats auf die Schutzfolie des Pflasters in der gewünschten Schichtdicke aufgetragen wird und das Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch unter Erwärmen entfernt und so die zusätzliche Vernetzung des besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats durchgeführt wird.

Vorzugsweise ist das Verfahren dadurch gekennzeichnet, daß das Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat, Nitroglycerin und Vernetzer gelöst sind in einem Lösungsmittel, das 20 bis 40 Gew.-% Ethanol oder eines Ethanol-Methanol-Gemisches enthält, mit einem Feststoffanteil, bestehend aus 40 bis 60 Gew.-% des Gemischs aus dem besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat, Vernetzer und dem Nitroglycerin.

Ausführungsbeispiel

Herstellungsverfahren für Hautpflaster zur transdermalen Anwendung von Nitroglycerin gemäß vorliegender Erfindung, die Mengenangaben bezogen auf eine Ansatzgröße von 2 100 m .

Zu 16,00 kg einer 40 %-igen Lösung (G/G) des
Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisates werden unter
intensiver Durchmischung 4,00 kg Nitroglycerin in öliger
Form langsam zugeführt. Anschließend wird die Mischung
durch Rühren homogenisiert. Es resultiert eine 20 %-ige
(G/G) Lösung von Nitroglycerin in dieser Kleberlösung.

Das Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat wird wie folgt hergestellt:

Von der Gesamtmenge von 112 g Vinylacetat, 270 g
2-Ethylhexylacrylat, 20 g Hydroxyethylacrylat,
1,4 g Azodiisobutyronitril und 407 g Ethylacetat werden
112 g Vinylacetat, 39 g 2-Ethylhexylacrylat,
3 g Hydroxyethylacrylat und 0,5 g Azodiisobutyronitril zu
115 g Ethylacetat zugegeben und bis zum Rückfluß erhitzt.
Der Restanteil der Bestandteile wird über eine Zeitdauer
von 4 Stunden unter konstantem Rückfluß zugegeben. Nach
Beendigung der Polymerisation wird die Mischung auf
Raumtemperatur abgekühlt. Die resultierende
Kleberpolymerlösung hat eine Viskosität von 5300 mPa.s
bei 25 C, gemessen mit einem Brookfield-Viskometer, einen
Feststoffanteil von 47,9 % und die relative Viskosität
beträgt 3,1.

Zu dieser Lösung werden 1,35 Titanacetylacetonat und genügend Ethanol oder Ethanol-Ethylacetat-Mischung zugegeben, um den Feststoffgehalt im Produkt auf 40 % einzustellen.

Beipiel 1

Die oben genannte 20 % (G/G) Nitroglycerin enthaltende Kleberlösung wird auf eine 100 um dicke silikonisierte Polyesterfolie aufgetragen, so daß nach dem Entfernen des Lösungsmittels ein Film mit einem Flächengewicht von 92 g/m resultiert. Dieser Film wird mit einer 19 um dicken Polyesterfolie abgedeckt und zu Pflastern mit einer Kontaktfläche von 16 qcm gestanzt (Abb. 1 und 2). Ein so hergestelltes Hautpflaster mit einem Gewicht von 420 mg enthält 55 mg Nitroglycerin.

Zur Beurteilung des Wirkstoffliberationsverhaltens in vitro wird ein Pflaster mit einer ausgestanzten Fläche von 3,14 qcm in einer modifizierten Franz-Diffusionszelle (vgl. Chien, Yie W., Drugs of Today Vol. 23, No. 11 (1987) 625 - 646) auf einer Hautpräparation haarloser Mäuse befestigt.

Unmittelbar anschließend wird die Zelle mit 18,00 ml isotonischer Phosphatpufferlösung (32 ± 0,5 °C) luftblasenfrei befüllt und auf 32 ± 0,5 °C thermostatisiert. Nach 2, 4, 6 und 24 Stunden wird das Freisetzungsmedium durch frische auf 32 ± 0,5 °C thermostatisierte Lösung ersetzt. Die entnommene Lösung wird HPLC-chromatographisch (= hochleistungsflüssigkeits-chromatographisch (Lit.: Pharm.Biol. 4, 32 (1981)) auf ihren Nitroglyceringehalt untersucht. Das nach dieser Methode gemessene Freisetzungsprofil für ein 16 qcm großes Pflaster ist in Abb. 3 wiedergegeben.

Die mittleren Nitroglycerin-Freisetzungsraten (\pm S.D.) betrugen (n = 3):

 nach
 2
 Stunden
 $2,32 \pm 0,56 \text{ mg/16}$ qcm

 nach
 4
 Stunden
 $4,42 \pm 1,00 \text{ mg/16}$ qcm

 nach
 6
 Stunden
 $6,43 \pm 1,33 \text{ mg/16}$ qcm

 nach
 24
 Stunden
 $18,74 \pm 2,43 \text{ mg/16}$ qcm

Beispiel 2

Der oben genannten 20 % (G/G) Nitroglycerin enthaltenden Kleberlösung werden zusätzlich 0,8 % (G/G) Titanacetylacetonat (Hersteller: Dynamit Nobel Nederland B.V., 75 %-ige (G/G) Lösung in Isopropanol), bezogen auf einen 40 %-igen (G/G) Feststoffanteil der Polyacrylatkleberlösung zuzüglich Nitroglycerin,

zugesetzt und das Gemisch homogenisiert. Diese Lösung wird auf eine 100 um dicke silikonisierte Polyesterfolie aufgetragen, so daß nach dem Entfernen des Lösungsmittels ein Film mit einem Flächengewicht von 93 g/m resultiert. Dieser Film wird mit einer 19 um dicken Polyesterfolie abgedeckt und zu Pflastern mit einer Kontaktfläche von 16 qcm gestanzt (Abb. 1 und 2). Ein so hergestelltes Hautpflaster mit einem Gewicht von 420 mg enthält 55 mg Nitroglycerin.

Die Wirkstofffreisetzung in vitro wurde entsprechend der Methode in Beispiel 1 durchgeführt. Das entsprechende Freisetzungsprofil ist ebenfalls in Abb. 3 graphisch wiedergegeben.

Die mittleren Nitroglycerin-Freisetzungsraten (\pm S.D.) betrugen (n = 3):

nach 2 Stunden 0,54 \pm 0,20 mg/16 qcm nach 4 Stunden 1,20 \pm 0,37 mg/16 qcm nach 6 Stunden 1,78 \pm 0,53 mg/16 qcm nach 24 Stunden 6,60 \pm 1,56 mg/16 qcm

Beispiel 3

Die oben genannte 20 % (G/G) Nitroglycerin enthaltende Kleberlösung wird auf eine 100 um dicke silikonisierte Polyesterfolie aufgetragen, so daß nach dem Entfernen des Lösungsmittels ein Film mit einem Flächengewicht von 64 g/m resultiert. Dieser Film wird mit einer 19 um dicken Polyesterfolie abgedeckt und zu Pflastern mit einer Kontaktfläche von 16 qcm gestanzt (Abb. 1 und 2). Ein so hergestelltes Hautpflaster mit einem Gewicht von 360 mg enthält 40 mg Nitroglycerin. Die Wirkstofffreisetzung in vitro wurde entsprechend der

Methode in Beispiel 1 durchgeführt. Das entsprechende Freisetzungsprofil ist ebenfalls in Abb. 3 graphisch wiedergegeben.

Die mittleren Nitroglycerin-Freisetzungsraten (\pm S.D.) betrugen (n = 3):

 nach
 2 Stunden
 $1,27 \pm 0,29 \text{ mg/16 qcm}$

 nach
 4 Stunden
 $2,48 \pm 0,48 \text{ mg/16 qcm}$

 nach
 6 Stunden
 $3,56 \pm 0,60 \text{ mg/16 qcm}$

 nach
 24 Stunden
 $10,79 \pm 0,82 \text{ mg/16 qcm}$

Patentansprüche

- 1. Hautpflaster zur transdermalen Verabreichung von Nitroglycerin, bestehend aus einer Trägerfolie, einer Nitroglycerin enthaltenden Klebemasse auf Basis eines Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats und einer vor Gebrauch entfernbaren üblichen Schutzfolie, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, daß die das Nitroglycerin enthaltende Klebemasse hergestellt ist durch:
- 1) radikalische Polymerisation eines Gemisches von
 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines
 Acrylsäure-C -alkylesters und 3 bis 10 Gew.-% eines
 Acrylsäure-C -hydroxyalkylesters, bezogen auf
 100 Gew.-% des eingesetzten Monomerengemisches, in
 einem organischen Lösungsmittel,
- 2) Zumischen eines üblichen Vernetzers in einem organischen Lösungsmittel und des Nitroglycerins in der für die Anwendung des Pflasters notwendigen Menge und
- 3) Vernetzung des erhaltenen Gemischs unter Erwärmung und Entfernung des eingesetzten Lösungsmittels oder Lösungsmittelgemischs.
- 2. Hautpflaster gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Acrylsäure-C -hydroxyalkylester Hydroxyethylacrylat ist.
- 3. Hautpflaster gemäß einem der Ansprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Acrylsäure-C -alkylester neben 2-Hydroxyethylacrylat 2-8 Ethylacrylat ist.

- 4. Hautpflaster gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Vernetzer ein Titansäureester oder ein Titansäureestergemisch ist.
- 5. Hautpflaster gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß zur Vernetzung 0,3 bis 3 Gew.-% eines Titansäureesters oder Titansäureestergemischs eingesetzt werden, wobei die Gewichtsprozent bezogen sind auf das Gewicht des Vernetzer enthaltenden, durch radikalische Polymerisation erhaltenen Copolymerisats.
- 6. Hautpflaster gemäß einem der Ansprüche 4 und 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Vernetzer Titanacetylacetonat und/oder Polybutyltitanat ist.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Pflasters gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß ein das Nitroglycerin in der zur Anwendung des Pflasters notwendigen Menge und einen Vernetzer enthaltende Lösung eines Acrylat-Vinylacetat- Copolymerisats, hergestellt durch radikalische Polymerisation eines Monomerengemisches bestehend aus 21 bis 40 Gew.-% Vinylacetat, 55 bis 70 Gew.-% eines Acrylsäure-C -alkylesters und 3 bis 10 Gew.-% eines 2-8 Acrylsäure-C^{2-o}-hydroxyalkylesters, bezogen auf 100 Gew.-% des eingesetzten Monomerengemisches, in einem organischen Lösungsmittel, auf die Schutzfolie des Pflasters in der gewünschten Schichtdicke aufgetragen wird, das Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch unter Erwärmen entfernt wird, und so die Vernetzung des besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisats durchgeführt wird und sodann die Trägerfolie aufgebracht wird und das Pflaster auf die gewünschte Größe zugeschnitten und/oder gestanzt wird.

8. Verfahren gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das besondere Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat, das Nitroglycerin und der Vernetzer gemeinsam in einem Lösungsmittelgemisch gelöst sind, das 20 bis 40 Gew.-% Ethanol oder eines Ethanol-Methanol-Gemisches enthält, und sein Feststoffanteil, bestehend aus dem besonderen Acrylat-Vinylacetat-Copolymerisat, Vernetzer und Nitroglycerin, 40 bis 60 Gew.-% beträgt.

1/2

Fig.1 Pflasterquerschnitt

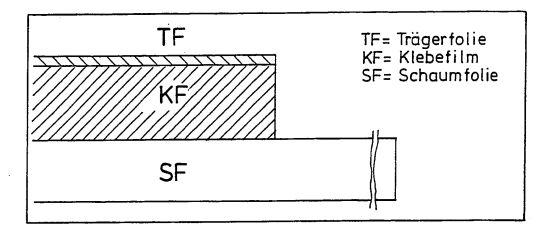
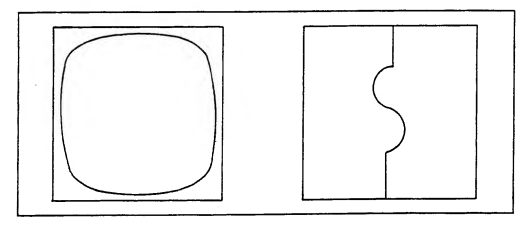
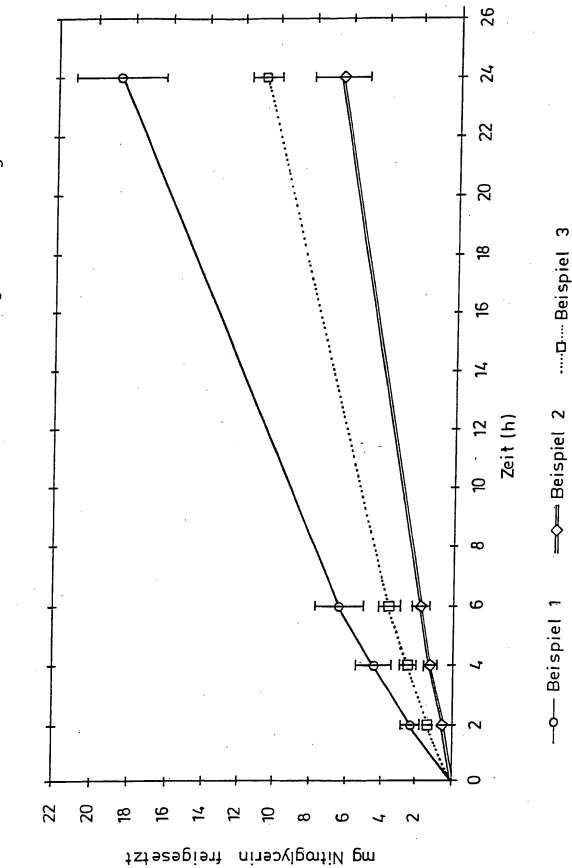


Fig.2



Vorderseite eines gestanzten Pflasters Rückseite eines gestanzten Pplasters





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

			PC1/EP92/	U1109			
A. CL	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER						
Int.	Int.Cl.5 A61K 31/21 A61K 9/70						
According	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIE	LDS SEARCHED						
Minimum d	documentation searched (classification system follower	d by classification symbols)	_				
Int	.C1.5 A61K		-				
Documenta	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
	lata base consulted during the international search (nan	ne of data base and, where pr	acticable, search	terms used)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevan	nt passages	Relevant to claim No.			
Y	Derwent File Supplier & Base Derwent Publications Ltd, Lo & JP, A,62292877 (NIPPON SHO 1987, see abstract	ondon, GB,	_	1-8			
Y	EP, A,0285550 (SEKISUI KAGAKU KOGYO K.K.) 5 October 1988, see page 4, paragraph 1; claims (cited in the application)						
Υ,Χ	EP, A,0272562 (LTS LOHMANN T KG) 29 June 1988, see page 3 lines 1-6,18-27, page 5, lin (cited in the application)	, lines 40-55; pa	GmbH & CO. age 4,	1-8			
Υ	GB, A,2086224 (NITTO ELECTRI 12 May 1982, see page 2, lin claims		3-42;	1-8			
P,X	EP, A,0435199 (NITTO DENKO C see page 3, lines 39-55; pag example 7, claims 1,5-8			1-8			
Further	documents are listed in the continuation of Box C	. See patent fam	nily annex.				
"A" documen to be of p	ategories of cited documents: it defining the general state of the art which is not considered particular relevance	d date and not in confi the principle or theo	ict with the applica	ational filing date or priority tion but cited to understand evention			
"L" documen cited to	cument but published on or after the international filing date t which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	s step when the docum	cannot be consider nent is taken alone	laimed invention cannot be red to involve an inventive			
"O" document means	eason (as specified) t referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one of	ve an inventive st rmore othersuch do	laimed invention cannot be tep when the document is ocuments, such combination			
"P" document the priori	t published prior to the international filing date but later than ty date claimed	"&" document member o					
Date of the ac	ctual completion of the international search	Date of mailing of the in	ternational searc	h report			
23 Ju	ly 1992 (23.07.92)	4 September 1	992 (04.09	.92)			
Name and ma	iling address of the ISA/	Authorized officer					
Europ	ean Patent Office						
Facsimile No.	acsimile No.						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP92/01169

C (Continua	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
А	Chemical Abstracts, Vol. 97, No.12, September 1982, (Columbus, Ohio, US), see page 403, abstract No. 98386f, & JP,A,82107155 (NITTO ELECTRIC INDUSTRIAL CO., LTD) 3 July 1982, see abstract	1-8
A	EP, A,0427877 (NITTO DENKO CORP.) 22 May 1991, see example 1, claims	1-8
P,A	EP, A,0450986 (SEKISUI KAGAKU KOGYO K.K.) 9 October 1991, see page 3, line 52- page 4, line 4 page 4, lines 25-27; claims	1-8
А	WO, A,8606281 (RIKER LABS.) 6 November 1986 see page 5, line 18- page 6, line 13; claims (cited in the application)	1-8
A	EP, A,0062682 (NICHIBAN CO., LTD) 20 October 1982 see claims; (cited in the application)	1-8
		•
	·	
	·	
		,
		İ

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9201169 59982 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 20/08/92

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family Publicatio member(s) date	
EP-A- 0285550	05-10-88	JP-A- US-A-	63246325 4971799	13-10 - 88 20-11 - 90
EP-A- 0272562	29-06-88	DE-A- JP-A-	3643987 63264687	23-06-88 01-11-88
GB-A- 2086224	12-05-82	JP-C- JP-A- JP-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- SE-A- US-A-	1269369 57075918 58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063 8101992 4390520	10-06-85 12-05-82 27-09-83 20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 07-05-82 17-05-82 19-01-87 01-05-82 28-06-83
EP-A- 0435199	03-07-91	EP-A- EP-A- JP-A- JP-A- JP-A-	0436203 0435200 3220120 3220121 3223212	10-07-91 03-07-91 27-09-91 27-09-91 02-10-91
EP-A- 0427877	22-05-91	JP-A-	1287024	17-11-89
EP-A- 0450986	09-10-91	JP-A-	3291217	20-12-91
WO-A- 8606281	06-11-86	US-A- AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- EP-A, B JP-T-	4751087 593810 5772586 1273871 3685545 0219539 62502965	14-06-88 22-02-90 18-11-86 11-09-90 09-07-92 29-04-87 26-11-87

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9201169

59982 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 20/08/92.

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Pate	Patent family member(s)		
EP-A- 0062682	20-10-82	JP-B- 3014809 JP-A- 57077617 AU-A- 7722981 WO-A- 8201317 US-A- 4505891		27-02-91 15-05-82 11-05-82 29-04-82 19-03-85	
				·	
			٠.		
			·		
			. •		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Akten Then PCT/EP 92/01169

			reren Klassifikationssymbolen sing alle anzugeben) ⁶	
Nach der Int.(A 61 K 31/21 A	alen Klassifikation und der IPC 61 K 9/70	
II. RECH	ERCHIERTE SACHGE	вієтє		
	· ·	Recherchierte	er Mindestprüfstoff ⁷	
Klassifik	ationssytem		Klassifikationssymbole	
Int.C	1.5	A 61 K		
			ff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese erten Sachgebiete fallen ⁸	
III. EINSC	HLAGIGE VEROFFE	ITLICHUNGEN ⁹		
Art.°	Kennzeichnung der	Veröffentlichung 11 , soweit erforderlich $^{\circ}$	unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
Y	[05], [JP,A,62	t File Supplier & Base Derwent Publications L 2292877 (NIPPON SHOKUE er 1987, siehe Zusamme	Ltd, London, GB, & BAI KAGAKU) 19	1-8
Y	K.K.)	285550 (SEKISUI KAGAK 5. Oktober 1988, siehe che (in der Anmeldung	e Seite 4, Absatz 1;	1-8
Υ,Χ	THERAPI siehe S	272562 (LTS LOHMANN E-SYSTEME GmbH & CO. Seite 3, Zeilen 40-55; -27, Seite 5, Zeile 20	Seite 4, Zeilen	1-8
Y	INDUSTR	086224 (NITTO ELECTRI NIAL) 12. Mai 1982, si NI-35,38-42; Ansprüche	ehe Seite 2, Zeilen	1-8
"A" Ve det too 'L' Vet zwe fen nan and bez 'P" Vet tun lich	röffentlichung, die den a finiert, aber nicht als bes eres Dokument, das jedo nalen Anmeldedatum ver röffentlichung, die geeigt iffelhaft erscheinen zu la tlichungsdatum einer an inten Veröffentlichung bie eren besonderen Grund : röffentlichung, die sich a e Benutzung, eine Ausstrieht röffentlichung, die vor den, aber nach dem beansp at worden ist	net ist, einen Prioritätsanspruch ssen, oder durch die das Verüf- teren im Recherchenbericht ge- eiegt werden soll oder die aus einem angegeben ist (wie ausgefuhrt) auf eine mündliche Offenbarung, eilung oder andere Maßnahmen em internationalen Anmeldeda- ruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem im meldedatum oder dem Prioritätsdatum ver ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert Verständnis des der Erfindung zugrundelie oder der ihr zugrundeliegenden Theorie auf "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutum te Erfindung kann nicht als nen oder auf e keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutum te Erfindung kann nicht als auf erfinderisc ruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung kann nicht als auf erfinderisc ruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlich gorie in Verbindung gehracht wird und dies einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben P	offentlicht worden ,, sondern nur zum genden Prinzips gegeben ist g; die beanspruch- erfinderischer Tätig- g; die beanspruch- cher Tätigkeit be- entlichung mit ungen dieser Kate- se Verbindung für
Datum des A	Abschlusses der internati	onalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherch	enberichts
	23-07-19	92	0 4. 09. 92	
Internationa	ie Recherchenbehörde EUROPAIS	CHES PATENTAMT	Poteschrift des bevollmächtigen Dedienste	iten 🗸

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Januar 1985)

Mme Dagmar FRANK

		/EP 92/01169
Art °	GIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
An	Kennzeithnung der Verontellitetang, Johnst Growth G	
,,x	EP,A,O435199 (NITTO DENKO CORP.) 3. Juli 1991, siehe Seite 3, Zeilen 39-55; Seite 5, Zeilen 13-23; Beispiel 7, Ansprüche 1,5-8	1-8
A	Chemical Abstracts, Band 97, Nr. 12, September 1982, (Columbus, Ohio, US), siehe Seite 403, Zusammenfassung Nr. 98386f, & JP,A,82107155 (NITTO ELECTRIC INDUSTRIAL CO., LTD) 3. Juli	1-8
A	1982, siehe Zusammenfassung EP,A,0427877 (NITTO DENKO CORP.) 22. Mai 1991, siehe Beispiel 1; Ansprüche	1-8
,А	EP,A,0450986 (SEKISUI KAGAKU KOGYO K.K.) 9. Oktober 1991, siehe Seite 3, Zeile 52 - Seite 4, Zeile 4; Seite 4, Zeilen 25-27; Ansprüche	1-8
۸	WO,A,8606281 (RIKER LABS.) 6. November 1986, siehe Seite 5, Zeile 18 - Seite 6, Zeile 13; Ansprüche (in der Anmeldung erwähnt)	1-8
4	EP,A,0062682 (NICHIBAN CO., LTD) 20. Oktober 1982, siehe Ansprüche (in der Anmeldung erwähnt)	1-8

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9201169 SA 59982

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 20/08/92 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Patentfamilie Veröffe JP-A- 63246325 13-10-		Datum der Veröffentlichun
EP-A- 0285550	05-10-88			13-10-88 20-11-90
EP-A- 0272562	29-06-88	DE-A- JP-A-	3643987 63264687	23-06-88 01-11-88
GB-A- 2086224	12-05-82	JP-C- JP-A- JP-B- AU-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A, C FR-A, B NL-A- SE-B- US-A-	1269369 57075918 58043368 539237 6883581 888156 1188613 651213 3111550 2493144 8101518 448063 8101992 4390520	10-06-85 12-05-82 27-09-83 20-09-84 06-05-82 16-07-81 11-06-85 13-09-85 19-05-82 07-05-82 17-05-82 19-01-87 01-05-82 28-06-83
EP-A- 0435199	03-07-91	EP-A- EP-A- JP-A- JP-A- JP-A-	0436203 0435200 3220120 3220121 3223212	10-07-91 03-07-91 27-09-91 27-09-91 02-10-91
EP-A- 0427877	22-05-91	JP-A-	1287024	17-11-89
EP-A- 0450986	09-10-91	JP-A-	3291217	20-12-91
WO-A- 8606281	06-11-86	US-A- AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- EP-A,B JP-T-	4751087 593810 5772586 1273871 3685545 0219539 62502965	14-06-88 22-02-90 18-11-86 11-09-90 09-07-92 29-04-87 26-11-87

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9201169

59982 SA

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 20/08/92 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A- 0062682	20-10-82	JP-B- 301480 JP-A- 5707761 AU-A- 772298 W0-A- 820131 US-A- 450589	7 15-05-82 1 11-05-82 7 29-04-82
		·.	
	÷		



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

